



TITLE:

電池材料のラマンスペクトルの計算

AUTHOR(S):

山中, 俊朗

CITATION:

山中, 俊朗. 電池材料のラマンスペクトルの計算. 京都大学化学研究所スーパーコンピュータシステム研究成果報告書 2020, 2019: 67-67

ISSUE DATE:

2020-03

URL:

<http://hdl.handle.net/2433/251145>

RIGHT:

電池材料のラマンスペクトルの計算
Simulation of Raman spectrum of battery materials

京都大学 産官学連携本部 山中俊朗

研究成果概要

我々は金属フッ化物の脱フッ化とフッ化を用いる高容量の革新的 2 次電池である、フッ化物シャトル電池の開発を進めている。 BiF_3 はこの電池の活物質として最もよく研究されている材料である。実験では、 BiF_3 電極の電位を下げていくときの脱フッ化の開始電位が、斜方晶 BiF_3 の場合より立方晶 BiF_3 の場合のほうが約 0.3V 程度低いという結果を得た。そこで本研究では、京都大学化学研究所スーパーコンピュータシステムの CASTEP を利用し、斜方晶の BiF_3 と立方晶の BiF_3 のエネルギーを計算した。斜方晶の Final energy は -10591.09712227 eV、立方晶の Final energy は -10587.10028745 eV であった。どちらも単位格子に 12 個のフッ素を含んでいる。これより F ひとつの引き抜きに対して斜晶のほうが 0.3V 程度安定であり、脱フッ化の電位は 0.3V 程度低いと推測される。これは実験結果から期待される結果とは逆であり、立方晶の低い脱フッ化電位の原因は他にあることがわかった。さらに他の物理量を計算し、比較検討する予定である。